

# KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Ketamine hydrochloride

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

KETABEL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

rotte

marsvin

kanin

katt

sau

geit

hund

hest

hamster

mus

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk  
Intraperitoneal bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
115.34 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

##### storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

- 

##### gris

- Slakt. 1 dag

- 

##### sau

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

- 

##### geit

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

#### Intravenøs bruk:

- 

##### storfe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

**hest**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

**sau**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

•

**geit**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN01AX03

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Tilgjengelig i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/12/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

BE-V593697

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/12/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0338/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL  
NO PT RO SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0338001-mr-rpe665-en.pdf